⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公表

⑫公表特許公報(A)

平5-504023

匈公表 平成5年(1993)6月24日

@Int. Cl. 5

證別記号

庁内整理番号

審査請求有

部門(区分) 7(1)

H 01 M 14/00 G 03 F 7/029 H 01 G 9/20

P 8222-4K 9019-2H 7924-5E 予備審查請求 有

(全 16 頁)

69発明の名称 光電池

> ②特 頤 平3-507923

8800 出 顧 平3(1991)4月17日

外3名

❷翻訳文提出日 平4(1992)10月16日 **❷国際出願 PCT/EP91/00734**

匈国際公開番号 WO91/16719

囫国際公開日 平3(1991)10月31日

優先権主張 図1990年4月17日図イギリス(GB)到9008512,7

60発 明 者

グレツエル、ミヒヤエル

スイス国、ツエー・ハーー1015・サン・シュルビス、シュマン・ド

ユ・マルキザ・7・アー

መස 願 人 グレツエル、ミヒヤエル スイス国、ツエー・ハーー1015・サン・シュルビス、シュマン・ド

ユ・マルキザ・7・アー

個代 理 人 弁理士 川口 養雄

創指 定

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域特

許),FR(広域特許),GB(広域特許),GR(広域特許),IT(広域特許),JP,KR,LU(広域特許),NL

(広域特許), SE(広域特許), US

最終頁に続く

請求の範囲

1.1つ以上の好ましくは多孔質で高表面積の二酸化チタ ン層が付与されたガラスアレートまたは透明ポリマーシー ト上に地積された光透過性導電層であって、少なくとも最 後の二酸化チタン層(必要によっては最後から2番目及び 最後から3番目の層も)が、二個または三個金属から選択 された金属イオンでドーピングされている導電層 を含む光電池。

- 2. i) 少なくとも一方が透明であり且つ60%以上の可 視光透過率を有する2つの電極であって、プレートがこれ ら電極間の中空部を規定するように配置されており、前記 中空部内には電解液が位置しており、前配一方の透明な電 低が更に電解液被覆二酸化チタン膜を有している電極と、
- ii)該電池によって生成された電流の通行を可能とする 手段

とを備えている光電池であって、前記膜の電解液接触表面 が、二個及び三個金属及びホウ素から選択される少なくと 61種のイオンでドーピングされているという改良がなさ. れている光電池。

3. 光増感染料が、ドープされたTiO 1層に塗布されて

いる請求項1または2に記載の光電池。

4 . 遷移金属錦体光増感剤で被覆した、厚さ 0 . 1 ~ 5 0 ミクロンを有する二酸化チタン膜を堆積した第1の導電性 アレートと

TIO、神舞は全まず日つ強い電解液層によって前記第 1のプレートから分離されている第2の伝導性プレートと を含む光電池であって、少なくとも一方のプレートの可視 光透過率が60%以上である光電池。

- 5. 対電極(前記第2のプレート)が薄い電極触媒層で被覆 されている静文項4に記載の光電池。
- 6. 光増感剤が二酸化チタンの表面に塗布されている精求 項1から5のいずれか一項に記載の光電池。
- 7、前記電解液がレドックス系(電荷移動リレー)を含む講 東項4から6のいずれか一項に記載の光電池。
- 8. 実質的に図面を参照して説明された光電池。
- 9. ガラス支持体上の透明なTiOa層からなる電極。
- 10、配位子が二座、三座または全座のポリピリジル化合 物である、未置換のまたは置換されている遷移金属錯体か ムなる平均感染料であって、例えば化合物:

 $[M(L^{\bullet})(L^{\bullet})(\mu - (NC)M(CN)(L^{\bullet})(L^{\bullet}))_{z}]$

(1)

 $[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\mu - (CN)M(CN)(L^*)(L^*))_i]$ (2) $[M(L')(L')(\mu - (NC)M(L')(L')\mu - (CN))_{2}M(L')(L')]$ (3) $\{(L^*)(L^*)(X)M \mu - (NC)M(CN)(L^*)(L^*)\}$ (4) [M(L*)(L*)(X)-1 (5) [M(L')(L')(L')] (6) $[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*))_1]$.(7) $[M(L^{\bullet})(L^{\bullet})(\mu - (NC)M(L^{\bullet})(L^{\bullet})\mu - (CN)M(L^{\bullet})(L^{\bullet}))_{z}]$ (8) $\{M(L^*)(L^*)\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\}$ (9) [M(L*)(L*)(X)] (10)

「式中、各Mは独立に、ルテニウム、オスミウムまたは鉄から選択され、 μ - (CN)または μ - (NC)は、シアノ基が2つの金属原子を架橋していることを示しており、

し、し、し、し、及びし、の各々は独立に、未置換のまたは 1 つもしくは 2 つのCOOH蓋で置換された 2 . 2 * - ビビ リジル:Cii゚アルキル、Cii゚アルコキシ及びジフェニ ルから選択される 1 つまたは 2 つの蓋で置換された 2 . 2 - ビビリジル:未置換のまたは 1 つもしくは 2 つのカルポ キシ蓋で置換された 2 . 2 * - ビキノリン:未置換の、或い は、1 つもしくは 2 つのカルポキシ蓋及び/または 1 つも しくは 2 つのヒドロキシ蓋及び/または 1 つもしくは 2 つ

明 紹 書

本発明は新規の選移金属染料及びそれらの光電池における使用に係わる。かかる染料は、二酸化チタン膜を被覆して可視光から電気エネルギーへの変換においてデバイスを 有効にすることができる。

二酸化チタン原(層)は半導体特性が良く知られており、この特性によって光電池に有用となっている。しかしながら二酸化チタンは大きなバンドギャップを有しており、従ってスペクトルの可視領域の光を吸収しない。太陽光利用においては、太陽が光を発する波長域、即ち300~2000 mmの光を集める光増感剤で二酸化チタン膜を被覆することが重要である。熱力学的考察からは、820 mm以下の波長を有する全ての放射光子が光増感剤によって吸収されるときに、最も効率的に太陽エネルギーから電気への変換が行われることが判っている。従って太陽光変換に最適な染料は800 nm 近傍に吸収開始域(absorption onset)を有し、吸収スペクトルは、可視領域全体をカバーするようなものであるべきである。

効率的な太陽光エネルギー変換のための第2の必要条件 は、光を吸収し従ってエネルギーが豊富な状態を獲得した のジオキシム基で置換されたフェナントロリン:バソフェナントロリンジスルホン酸:ジアザーとドロキシーカルボキシートリフェニレン:カルボキシピリジン:フェニルピリジン:2.2'ービス(ジフェニルホスフィノ)-1.1'ービナフタレン:(ピリジルアゾ)レゾルシノール:ビス(2ーピリジル)C...アルカン:テトラC...アルキルエチレンジアミン:及びジーC...アルキルグリオキシムから選択され、

し*は、(未置換の、または未置換もしくはCOOHで置換されたフェニル器で置換された)テルビリジル及びジカルボキシ・ビリジン(好ましくは 2・6 ージカルボキシービリジン)から選択され、

各 X は独立に、ハロ、 H 2O、 C N。 アミン(第一級または第二級アルキルアミン)及び/またはピリジンである) である光増感染料。

本発明によれば、

1 つ以上の好ましくは多孔質で高表面積の二酸化チタン層が付与されたガラスプレートまたは透明ポリマーシート上に堆積された光透過性導電層であって、少なくとも最後の二酸化ヂタン層 (必要によっては最後から 2 香目及び最後から 3 番目の層も)が、二値または三値金属から選択された金属イオンでドービングされている導電層

を含む光電池が提供される。

更に太亮明によれば、

i)少なくとも一方が透明であり且つ60%以上の可視 光透過率を有する2つの電極であって、プレートがこれら 電極間に中空部(receptacle)を規定するように配置されて おり、中空部内には電解液が位置しており、解配一方の透 明な電極が更に電解液被覆二酸化チタン酸を有している電 板と、

ii) 該電池によって生成された電流の通行を可能とする 手段

とを備えている光電池であって、前記版の電解液接触表面が、二個及び三個金属及びホウ素から選択される少なくとも1種のイオンでドーピングされているという改良がなされている光電池が提供される。

本発明の目的において、ドーパントは二酸化チタンの表面、即ち二酸化チタン/電解液の昇面またはその極めて近 傍に閉じ込められることが不可欠である。これを行なう好 ましい方法は、一速の二酸化チタン層を次々と上に重ねて 与え、最後の3つの層までがドーパントを含むようにする ことである。最後の4つの層がドーパントを含むのも好ま

光増感剤は二酸化チタンの表面に塗布するのが好ましい。 光増感剤は、ルテニウム、オスミウム、鉄遷移金属錯体、 またはこれらの組合せから選択されるのがより好ましい。

電解液はレドックス系(電荷移動リレー)を含むのが好ましい。好ましいこのような系としては、ヨウ素/ヨウ素溶液、臭素/臭素溶液、ヒドロキノン溶液、または未結合電子を運搬する遷移金属超体溶液を挙げることができる。電解液中に存在する電荷移動リレーは軽容を一方の電極から他方の電極へと運搬する。電荷移動リレーは純粋な仲介物質として作用し、電池の作動の間に化学的変化を受けない。本発明の光電池における電解質は、二酸化チタンに塩布された染料が不溶性を示すような有機繁質中に溶解しているのが舒ましい。これは、電池が長期安定性を有するという利点を与える。

電解液に好ましい有機溶剤としては、限定的ではないが、水、アルコール及びその混合物、皮酸プロピレン、皮酸エチレン及びメチルピロリドンのような非揮発性溶剤、非揮発性溶剤と例えばアセトニトリル、エチルアセテートまたはテトラヒドロフランのような粘性低下剤との混合物を挙げることができる。別の溶剤としてはジメチルスルホキシ

しいが、最後の層のみがドーパントを含むのはより好まし

光増感用染料は、ドーピングしたTi〇 : 層に塗布するのが好ましい。このような光増感剤は、ルテニウム、オスミウムもしくは鉄路体、または1つの超分子路体中の2つもしくは3つの遷移金属の組合せであるのが好ましい。

好ましくは本発明の光電池は、

選移会属銀体光増感剤で被覆された、舒ましくは厚さ0. 1~50ミクロンを有する二酸化チタン度が堆積された導 電性の第1プレートと、

TiO:コーティングをもたず且つ薄い電解液層によって第1プレートから分離されている伝導性の第2プレートとを含み、少なくとも一方のプレートの可視光(好ましくは太陽光)透過率が60%以上である。

第2 アレート("対極"としても公知である)は薄い電極 触媒層(好ましくは厚さ 1 0 ミクロン以下)で被覆すること もできる。電極触媒の役割は、対極から電解液への電子の 移動を容易にすることである。対極になし得る別の変更は、 最初に電解液及び第1 アレートを通過してその上に到達し た光を反射するようにすることである。

ドまたはジクロロエタンを挙げることができる。 遅和性で あるならば、上記溶剤の任意の混合物を使用することもで きる。

二酸化チタン膜は1より大きい程度を有するのが好ましい。但し程度とは、真の表面複対見掛けの表面積の比と定義される。程度は10~1000であるのがより好ましく、50~200であるのが最も好ましい。二酸化チタン層は、2つの方法の一方を使用して伝導層の表面上に精頻するのが好ましい。1つは、"Stalder and Ausustynski, J. Electrochem. Soc. 1979, 126:2007"及び実施例35に記載の"ソルーゲル法"であり、もう1つは、実施例35及び37に記載の"コロイド法"である。

本発明の電池の透明アレートに使用するガラスまたはボリマーアレートは、アレートが好ましくは60~99%。より好ましくは85~95%の可視光透過率を有するように光透過率電槽がその上に堆積された任意の透明ガラスまたはボリマーである。透明伝導層は、10Ω/cm³以下、好ましくは1~10Ω/cm³の表面抵抗を有するのが好ましい。本発明の光電池に使用する透明伝導層は約0.8原

子%のファ素をドーピングした二酸化スズでできているのが好ましい。この層を、低コストのソーダ石灰フロートがラスでできた透明基板上に堆積する。このタイプの伝導性ガラスは、Asahi Glass Company、しtd.東京、日本からTCOガラスの商品名で入手することができる。透明伝導層は、ガラス基板上に堆積した、酸化スズを5%以下の量でドーピングした酸化インジウムで製造することもできる。これは、Balzersから「TOガラスの商品名で入手することができる。

本発明の光電池は、既存の電池と比較して以下の利点を 有する。

1. 通常の太陽電池に匹散し得る充填係数(fill factor)を維持しつつ、通常の電池よりも高い開回器電圧を有する。 但し充填係数とは、光エネルギー変換に最適な電池電圧における電気出力を開回器電圧と短路電流の積で除算したものと定義される。高い開回路電圧は、より小さい開回路電圧を有する通常の光電池よりも低い低抗損で電池を作動することができるので、実用化において係めて重要である。

2. 半導体が光吸収及びキャリヤ輸送の機能を同時に果たすp-n接合固相太陽電池とは対照的に、本発明の光電

池はこれらの機能を分離している。光は、二酸化チタン膜 の表面に付着されている極めて薄い染料層によって吸収さ れ、一方で、電荷キャリヤ輸送は二酸化チタン膜によって 行われる。結果的に、本発明の光電池は多数キャリヤデバ イスとして動作する。これは、結晶粒界または他のタイプ の結晶不規則性またはTiO。膜内の不純物及び不規則性 のような欠陥が、少数キャリヤが電池動作に関与するケー スのように電池の効率を下げることはないという利点を有 する。通常の太陽電池は少数電荷キャリヤで動作し、これ は、かかる電池を高度に純粋で且つ規則性である材料から 製造する必要性があることを意味し、従ってコストがかか る。本発明は安価な太陽電池の開発を可能とする。本発明 の電池に使用する全ての材料は増速剤を除いては安値であ る。しかしながら増盛初は、典型的には0.3mmo1/ m "ほどの少量でしか使用されず、そのコストは他の成分、 例えばガラスアレートに対しては無視し得るほどである。

3. 本見明の電池は多数キャリヤデバイスとして動作するということの更なる結果として、電池電圧が入射光の強度に左右される程度は通常の太陽電池よりも小さい。従って、通常の電池の効率が散乱光下または最天下で急速に低

下するのに対して、本発明の電池はかかる条件下で高い効率を維持する。

4. 適当な染料を選択することにより、電池を太陽エネルギー交換に関して最適化することができる。本発明の光電池は光吸収の最適しきい値波長を820nmに有しており、これに対応するエネルギーは1.5 e V である。かかる電池は、シリコンをベースとする電池よりも高い太陽光変換効率を速成し得る。

5. 本発明の光電池は、既に公知の系よりも効率的に散 乱光を電気に変換することができる。

6. 好ましい本発明の光電池の更なる利点は、前面、背面または両面から照射し得ることである。光を対極及び電解液を通して丁iO:層を通して付着染料に到達させることにより照射することができる。染料被覆電極及び対極の両方が透明であるならば、全ての方向からの光を収集することができる。このようにして、直射日光に加えて数乱反射光を収集することができる。このことで太陽電池の総合効率は向上する。

7. 本発明の光電池の更なる利点は、染料を負荷したT

i ○ 1 層の特殊表面構造及び電気特性によって、対極を作用電極の上に直接置けることである。即ち、短絡の形成を避ける目的で 2 つの電極を離して維持するためにボリマー膜のようなスペーサーを使用する必要がない。 染料被覆下i ○ 1 層の誘電性によって、対循と直接接触したとしても、2 つの電極の短絡による急増電液がない。これは、デバイスの構造を単純化してそのコストを下げるが故に、電池の実用化に重要な利点である。

ゾルーゲル法においては、最後の3つ、最後の2つまたは一番上のみの二酸化チタン層を二値または三価金属を用いて15重量%以下の量でドーピングするのが好ましい。しかしながら、純粋なドーパントを福めて得い最上の酸化物層の形態で堆積するのが有利となり得る。後者のケースでは遮断層が形成され、これで、半導体一電解液接合部における電流調れは防止される。全てのTiOz層は実施例34に記載のゾルーゲル法によって形成される。堆積するTiOz層の数は10~11であるのが好ましい。TiOz 膜の全厚は5~50ミクロンであるのが好ましい(より好ましくは10~20ミクロンである)。

光増感層は、後述する本発明の森料をTiOz層に塗布

することにより生成することができる。

四ち、一速の新規の染料は、有効な光増密料として作用するように開発されている。

更に本発明によって、配位子が二座、三座または全座(omidentate)ポリビリジル化合物である、未置換のまたは置換された運移金属(好ましくはルテニウム、オスミウムまたは鉄)銀体からなる光増感染料が提供される。かかるビリジル化合物の1種以上は1つ以上のシアノ基を含むのが好ましい。

更に本発明によれば、少なくとも1つの配位子が単核シアノ含有ビリジル化合物を含む、遷移金属(好ましくはルテニウム、オスミウムまたは鉄)銀体からなる光増感染料が提供される。

本発明の光増感染料においては 1 鑑体当たり 3 つのルテニウム原子及び 6 つの供与原子があるのが好ましい。

本発明によれば、下記の式(1)~(10)の化合物が提供される:

$$[M(L^{\bullet})(L^{\bullet})(\mu - (NC)M(CN)(L^{\bullet})(L^{\bullet}))_{*}]$$
 (1)

$$\{M(L^4)(L^4)(\mu - (NC)M(L^4)(L^4)\mu - (CN)M(CN)(L^4)(L^4)\}_2\}$$
 (2)

$$[M(L^{\bullet})(L^{\bullet})(\mu - (NC)M(L^{\bullet})(L^{\bullet})\mu - (CN)),M(L^{\bullet})(L^{\bullet})]$$
(3)

し*は、(未置換の、または未置換のもしくはCOOHで置換されたフェニル器によって置換された)テルピリジル(例えば2,2'.6'.2"テルピリジン)及びジカルボキシーピリジン(好ましくは2,6ージカルボキシーピリジン):2.6ーピス(ペンズイミダゾールー2'ーイル)ピリジン:2.6ーピス(Nーメチルペンズイミダゾールー2'ーイル)ピリ

$\{(L')(L')(X)M \mu - (NC)M(CN)(L')(L')\} $	4)
---	----

(14/1 1)/1 1)/V)]		5)
[M(L')(L')(X) ₁]	\	つり

$$[M(L^*)(L^*)(L^*)]$$
 (6)

$$[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*))_2]$$
 (7)

$$[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*) \mu - (CN)M(L^*)(L^*))_2]$$
 (8)

$$[M(L^*)(L^*) \mu - (NC)M(L^*)(L^*)]$$
 (9)

$$[M(L^*)(L^*)(X)]$$
(10)

〔式中、各Mは絵立に、ルテニウム、オスミウムまたは鉄から選択され、 μ - (C N)または μ - (N C)は、シアノ基が2つの金属原子を架構していることを示しており、

L*、L*、L*及びL*の各々は独立に、未置換のまたは 1 つまたは 2 つの C O O H 基で置換された 2 . 2 ' ー ビビリ ジル: C アルキル、C アルコキシ及びジフェニル から選択される 1 つまたは 2 つの器で置換された 2 . 2 ー ビビリジル: 未置換のまたは 1 つもしくは 2 つのカルボキ シ基で置換された 2 . 2 ' ー ビキノリン: 未置換の、或いは 1 つもしくは 2 つのカルボキシ基及び/または 1 つもしく は 2 つのヒドロキシ基及び/または 1 つもしく は 2 つのヒドロキシ基及び/または 1 つもしく は 2 つのヒドロキシ基及び/または 1 つもしく は 2 つのと ドロキシエス・アントロリンジスルホン酸: ジアザ

ジン: 2 . 6 - ビス(ベンゾチアゾール - 2 * - イル)ビリジンから選択され、

各Xは独立に、ハロゲン化物、HiO、CN、NCS、アミン(第一級または好ましくは第二級アルキルアミン)及び/またはビリジンである)。

L*及びし*の一方は、上述のごとき選択される結合基、 好ましくは一COOH及び/またはOH及び/または=N - OH及び/または-CO-NH : 基を有するのが好まし

テルビリジルは、置換されている場合には、1つ以上のビリジル基において C ...・アルキル (好ましくはメチル) 及び/または C ...・アルコキシ (好ましくはメトキシ) 及び/またはカルボキシによって置換されているのが好ましく、例えば 2 . 2 . 6 . . 2 * テルビリジンが好ましい。

L*~L*におけるフェナントロリンは、5-カルボキシ -6-ヒドロキシ-1.10-フェナントロリン及び5.6 -ジオキシム-1.10-フェナントロリンから選択され るのが好ましい。

L'~L'におけるジアザヒドロキシカルボキシトリフェ ニレンは1.12-ジアザー6-ヒドロキシー7-カルボ

特表平5-504023 特表平5-504023 (6)

キシトリフェニレンであるのが好ましい。

 $L^*\sim L^*$ における C_{1-1} , アルキル-2.2, ービヒリジルは $4-C_{1-1}$, アルキル-2.2, ービヒリジルであるのが好ましい。

L'~L'におけるカルボキシビリジンは 2 - カルボキシ ビリジンであるのが好ましい。

し°~し°における(ヒリジルアゾ)レゾルシノールは4-(2-ヒリジルアゾ)レゾルシノールであるのが好ましい。

本発明の新規の光増感染料は光電池に使用することがで きる。

式(1):

[M(L*)(L*)(μ - (NC)M(CN)(L*)(L*));](1)
の化合物は、1モルの式(1*):

M(L*)(L*)Cl:

(14)

の化合物を、2モルの式(1b):

M(L')(L')(CN),

(1b) ·

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる。

式(2)の化合物は、1 モルの式(1)の化合物を2モルより僅かに過剰量の式(2 a):

を 1 モルより過剰の量の配位子形成化合物し と常温より 高い温度で反応させることにより製造することができる。

式(7)の化合物は、1モルの式(7 a): ·

M(L*)(L*)C1:

(7**a**)

の化合物を2モルの式(7 b):

C N M (L .)(L .)

(7b)

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる。

式(8)の化合物は、式(8 a):

M(L*)(L*)C1;

(8a)

の化合物を2モルの式(8b):

CN M(L')(L')CN M(L')(L')

(84)

の化合物と反応させることにより製造することができる。

式(9)の化合物は、式(9 a):

M(L*)(L*)(H.O)

(9±)

の化合物を1モルの式(9 b):

M(L')(L")(CN)

(95)

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる。

式(10)の化合物は、1モルの式(10c):

[M(L')(L')(CN)(H.O)]

(24)

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる

式(3)の化合物は、上述の式(1 a)の化合物を1モルの式(3 a):

 $((NC)M(L^{*})(L^{*})(CN))_{*}M(L^{*})(L^{*})$ (3a)

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる。

式(4)の化合物は、1モルの式(4 a):

M(L*)(L*)(X).

(4m)

の化合物を 1.モルの式(4 b):

M(L')(L')(CN).

(46)

の化合物と反応させることにより製造することができる。

式(5)の化合物は、1モルの式(5a):

 MX_{a} (5a)

の化合物を1モルのL・及び1モルの配位子形成化合物 L・ と常温より高い温度で反応させることにより製造すること ができる。

式(6)の化合物は、1モルの式(6 a):

M(L*)(L*)Cl; .

M(L')(X;)CI

(10e)

(6a)

の化合物を 1 モルの配位子形成化合物し *と常温より高い 温度で反応させることにより製造することができる。

更に本発明によって、光電池系に使用するための、ガラス支持体上の透明なTiO:層からなる電極が提供される。

かかる透明層は、Ti〇。コロイド海液をガラス支持体上に分散させることにより製造するのが好ましい。かかる 海液は、Ti(〇CH(CH。)。)。を加水分解することにより関製するのが好ましい。

"透明"なる用額は、入射光の70%、より好ましくは 80%がガラスを通過することを意味する。

以下、実施例によって本発明を更に説明する。

実施例 1

配位チ2,2'ービビリジン、4,4'-COOH-2,2 ービビリジン及びRuCl,3H,OはAlfa and Fluka製の市販サンプルである。他の全ての材料は試 面グレードのものであり、更に精製せずに使用した。シス ージクロロビス(4,4'-COOH-2,2-ビビリジン) Ru(II)は公知である。

a) シスージシアノビス(2,2'-ビビリジン)Ru(II)

の合成(前述の式(5.)の化合物に関連)

800mg(1.45mmol)のシスージクロロビス(2. 2-ビビリジン)を80mlのDMF中に暗所で登案下に 溶解した。これとは別に水に溶解しておいた190mg(2 .91mmol)のKCNをこの溶液に加えた。溶液を還流 下に3時間加無した。反応の間、暗集色の溶液は程赤色に 変化した。この反応の進行はUV/可視光分光光度計によって てモニターした。溶液を散却ガラスフリットで沪過し、沪 液を減圧下に蒸発蛇固した。未反応の出発錯体を除去する ため、残留物を20mlの水に溶解し、沪通した。沪液を 再び蒸発乾固した。得られた残留物を15mlのエタノー ル中に溶解し、欧超ガラスフリットでデ通して、生成物K Clを定量的に除去した。沪液に150mlのジエチルエ ーテルを加えた。濁った溶液を冷蔵厚に2時間入れ、その 後、ガラスフリットで沪温することにより沈澱物を回収し た。沈澱物を毎回新たな5m1の2:1エタノールジェチ ルエーテル混合物で3回洗浄し、次いで無水ジエチルエー テルで洗浄し、真空下に乾燥した。収量 0.62g、収率 9 0 %。この錯体の鈍度は元素分析及び蛍光挙動によって 餌査することができる。

溶液を冷蔵庫に10時間入れ、その後、ガラスフリットで 沪過することにより沈澱物を回収した。沈澱物を、まず2 :5アセトンジメチルエーテル混合物、次いで無水ジエチ ルエーテルで洗浄し、真空下に乾燥した。収量450mg (69%)。

実施例 2 (前述の式(1)の化合物に関連)

0.86mm o l の R u (II) しょ(C N)。を使用して実施 例 1 c を繰り返し、表 1 の実施例 2 に記載の化合物を製造 した。

実施例3~8

実施例1に従う方法によって、適当な反応物質から下記の表1に記載の化合物を製造することができる。

b) <u>シスージシアノビス(4,4'-COOH-2,2"-</u> ビビリジン) Ru (II) の合成(前述の式(5)の化合物に関連)

この結体は、単離ステップ及び特製ステップを除いては上述のものと同様の方法によって製造した。反応物質シスー [Ru(4.4'-COOH-2.2'-bpy)*Cl*]及びKCNを1:2の比で4時間遺流させた後、溶液を冷やし、微細ガラスフリットで評過した。評液を減圧下に蒸発乾固した。得られた残留物をpH6~7の水に溶解し、所望の錯体を、その等電点がpH2.6の中性塩として単離した。

c) Ru(ji)のシアノ祭標トリマー [RuL: [(NC): RuL:]:]の合成(前述の式(1)の化合物に関連)

下記の表 1 に示す錯体は以下のように製造することができる。307mg(0.43mmol)のRuLiCliを30mlのアルカリ性DMF中に暗所で登雲下に溶解した。この溶液に400mg(0.86mmol)のRuLi(CN)iを加えた。溶液を湿流下に6時間加熱し、蒸温に冷やした。溶液を微細ガラスフリットで沪過し、戸液を蒸発乾固した。得られた残留物をpH6~7の水に溶解した。この溶液のpHは3.2に下がり、密な沈澱物が形成された。

表 1

	錯体 .	L	r,
1	[Ru(L;((CN);Ru(L'););]	4,4'-(COOH)zbpy	2.2°-bpy
2	[Ru(L;((CN);Ru(L););]	4.4' - (COOH) zbpy	
3	[Ru(L;((CH);Ru(L'););]	4,4' - (COOH) abpy	4,4'-(Me)2-bpy
4	[Ru(L;((CN);Ru(L'););]	4,4'-(COOR) 2bpy	4,4°-(ph)2-bpy
5	[Ru(L ₁ ((CN) ₁ 0s(L') ₁) ₁]	4,4°-(COOH);bpg	2.2°-bpy
8	RuL ₂ (CN) ₂	4,4" - (COOH) abpy	•
7	RuL=(CN)=	2 . 2* -bpy	
8	RuL;(CN);	4,4' - (Me) 2bpy	

但し、 "bpy"=2,2'-ピピリジル

"Ne" コメチル

"ph" = フェニル

奥施例9~33

実施例1と類似の方法によって、適当な反応物質から表 2に記載の錆体を製造することができる。

表2中、bpyは2.2 ービビリジルであり、biqは 2.2ービキノリンであり、phenは1.10ーフェナン トロリンである。

1,10-フェナントロリン-5,6-ジオキシム

4.4' - (Ne) 1-2.2' -bpr

4,4' - (C00II) 1-2,2' -bpr

2,2' -bpy

C., H., -2, 2' - bpy

4.4' - (7 x = 1/L) 1-2,2-bpr

4.4' - (C008), -2,2-biq

フェニルビリジン

(Rul,l') [Rul,l'] [Rut.t] (Rulit')

18 19 22 23 23

アリジン

3,5-(000#), ピリジン

4,4' - (C00R) 1-2,2' -bpy 4,4' - (COOH),-2,2' -bpy 4.4' - (C008), -2.2' -bpy 4.4' - (C008), -2.2' -bpy 4,4' - (C008),-2,2'-bpy 4,4' - (C008),-2,2' -bpy

↓·(COOH) アリツン

1

4.4',5,5'-(C00B),-2,2'-bpy

4.4' - (C00H), -2,2' -bpy 4.4' - (C00H) 1-2,2' -bpy

> [Kul, (8,0)] [Rut,L' (8,0)] [Rul, L' (B,0)]

12

[Rul,(CN),] (Rul,CI,)

₹ 2

4,4' - (C00H), -2,2' -biq

4.4' - (OMe), -2.2' -bpy

[Ruls] [Ru'', Ru''']

(Rul, (H,0,))

2 2

実施例19においては2-フェニルピリジンを使用し、

実施例22においては直鎖状及び分枝状アルキル基を使 用し、

実施例26においてはN.N-テトラメチル及びC.C-テトラメチルエチレンジアミンを使用し、

実施例27においては2,2-ビス(ジフェニルホスフィ ノ)-1.1'-ピナフチレンを使用し、

実施例28、30及び31においては1.10-オルト フェナントロレンを使用し、

実施例31においては4~(2-ピリジル)アゾレゾルシ ノールを使用した。

<u>.</u> 1	25 [Rul,L'] 4.4'-(COOH),-2.2'-bpy 1,2-EX(2-E1)5h)x9>	(He)・エチレンジアホン	ビナンチル	3,8-(C00H),-1,2-(OH),phen	ジメチルグリオキシム	4.7-(0H),-1,10-phen	2・アゾビリジルレゾルシノール	4,4' - (COOH) a - 2,2' - bpy	4 7-(08)1 10-sher
	4.4' - (COOH) 3-2.2' -bpy 1.2-	4.4' - (C00H) 2-2.2' -bpy (He),	4,4' - (C008) 2-2,2' - bpy E+	4.4' - (COOH) 2-2,2' -bpy 3,8-	4.4" - (COOH) 2-2,2" -bpy	4.4' - (C00H) 2-2.2' -bpy 4.7-	4,4' - (C00H) 1-2,2' - bpy 2-7;	4.4' - (7 x = 1/L), -2.2' - bpy 4.4' -	4.4' - (7 x = 1/b) 2.2' - boy 4.7-(
四条	25 [Rul,L']	28 [Rul,L']	27 [Rul,L']	28 (Rul, U.)	29 [Rul, L']	30 [Rul,L']	31 [Rul,L']	32 [Rul,t']	33 [Rul, L']

	SRu錐体のリスト	.1	***************************************	•	ı
7 #	1つ以上の4.4・ジカルポキシ-2.2・ピピリジン配位子を有する8n組体のリスト	٦	9 [Rul,] 4,4',5,5'-(C00B),-2,2'-bpr	3.8-(C00H),-4.7-(OH),phen	6,6'-(C00H)2-2,2'-bpy
	1つ以上の4.4・ジカルボキ	報体	9 [Rul,]	10 [Rul,]	11 [RuL,]

₩2

実施例1~33の錯体は光増感染料として有効であるこ とが判り、本発明の光電池にそのまま使用することができ

実施例34

好ましい光電池を図1を参照して示す。

伝導性ガラスに支持されているアルミニウムドープ二酸 化チタン膜の増感に基づく光電デバイスを以下のように製 造した。

新たに留出させた21mmo1のTiCl。を10ml の無水エタノール中に溶解することにより、有機二酸化チ タン前駆体のストック溶液を調製した。エタノール溶液中 の.TiCl,は自発的にチタンアルコキシドを与え、これ を加水分解してTiOュを得た。次いでストック溶液を更 なる無水エタノールで希釈して、チタン含有量がそれぞれ mg/ml(溶液A)及び50mg/ml(溶液B)の2種 類の溶液を得た。アルミニウム含有量が1.25mg/ml になるまでAICl aを加えることにより、溶液Bから第 3の容液(溶液C)を調製した。Asahi Inc.日本 提供の表面積10cm。可視光透過率85%以上及び表

特表平5-504023 特表平5-504023 (9)

して550でまで加無し、この温度に35分間維持した。 この処理によって、表面租度が80~200の銀錐石膜が 生成された。

連載アルゴン流下に冷却した後、ガラスシートを値ちに 発色団のアルコール溶液に移した。使用した発色団はトリ マールテニウム 44 体:

[Ru(L:)[(CN),RuL:']:]

【式中、Lは2、2、一ビビリジルー4、4、一ジカルボン酸であり、L、は2、2、一ビビリジルである】であり、無水エタノール中のその濃度は5×10、Mであった。電衝表面にヒドロキシル基が存在すると染料の取込みを妨げるが故にTi〇。表面のヒドロキシル化を防ぐため、染料吸着前に腰を周囲の空気に長時間暴露するのは避けた。発色団をエタノール溶液から30分間吸着させ、次いで、ガラスシートを取り出し、無水エタノールで簡単に洗浄した。シート上のTi〇。層は、発色団コーティングのために混紅色となった。

O.5 M しi I 及び 3 × 1 O M ヨウ素のエタノール 溶液を含む過常の 3 福電気化学セルを使用し、このような 履を用いて得られる光電液(photocurrent)作用スペクトル

面抵抗10Ω/cm "以下の伝導性ガラスシートを増積T10.層の支持体として使用した。ガラスは、使用前にアルコールで洗浄した。溶液Aの小滴を伝導性ガラスの表達度・で流 Aの小滴を伝導性ガラスの表達度・で流 Aの小滴を伝導性ガラスの表達度・で流 Aの小滴を伝導性がある。次ので増え、次ので増加水分解した。次のでは、450℃には たいで、450℃には たいで、450℃には たいで、5分間が Bでは Tがられて では Tがられて では Tがらない をでは Tがらない Tがらない

築料を堆積する前に、フィルムを99.997%の高度 精製アルゴン中で焼結処理した。適当な難目を有する石英 管からなる水平管状オーブンを使用した。TiO:膜を有 するガラスシートを挿入した後、管を2回排気し、アルゴ ンでパージした。次いでガラスシートを、流量2.5リッ トル/時間のアルゴン還液下で温度勾配を500℃/時間と

を、太陽光放射のAM 1スペクトル分布と一緒に添付の 図面に示す。入射単色光子から電流への変換効率(IPC E)を励起波長の関数としてプロットした。これは、式:

(1) IPCE(%) = [(1.24×10⁻³)×光電液密度(μ λ/cm³)] [波長(nm)×光子束(H/m²)]

から導出した。光電液作用スペクトルと太陽放射の重なりから、太陽光から電気への変換の総合効率では、式:

(2) $\eta = 12 \times 0 \text{CV} \times \text{FF}(\%)$

(式中、OCVは原回路電圧であり、FFは光電池の充填係数である)

で計算される。

式2の実験的検証のため、透明な伝導性二酸化スズ層(6)とホトアノード(photosnode)としてのガラス基板(7)とからなる伝導性ガラス(作用電極)に支持された、染料(4)を負荷したTiO:(5)膜を使用し、透付の図面に示した光電池を構築した。この電池はサンドイッチ機の構造を有しており、作用電極(4~7)は、厚さ約20ミクロンを有する輝い電解液層(13)によって対極(1,2)から分離されている。使用した電解液は0.5 M LiI及び3×10・3 M ヨウ素のエタノール溶液であった。電解液(3)は、

電池の側部に取り付けられた小さな円筒形の溜め(図示か し)内に入れられており、そこから毛管作用によって登長 間のスペースに引き込まれる。対極は、やはりAsahi 伝導性ガラスでできているガラス基板(1)上に堆積されて いる伝導性二酸化スズ層(2)からなり、作用電極の上に直 接置かれている。ヘキサクロロアラチネート水溶液で電気 めっきすることにより、透明なプラチナ単分子層を対称(1 ,2)の伝導性ガラス上に堆積した。アラチナの役割は、対 後におけるヨウ素の電気化学還元を増強することである。 対後が透明であるのは、前方及び後方の両方向から光を収 集できるため、光電用途に有利である。 AMI太陽照射を・ シミュレートするための資当なフィルターを備えた高圧キ セノンランプを用いて実験を実施した。光の強度は50~ 600ワット/m³の範囲で変えることができ、開回路電圧 はかかる2つの電圧においてそれぞれ660及び800m Vであった。電池の最大電気出力を、開回路電圧と短路電 泣の程で除賃したものと定義される充填係数は0.7~0. 75Vであった、単統品シリコン世治は600♥/m *の入 射光強度においては550mVの前回器電圧を与えたが、 50W/m²においては300mV以下にまで降下した。

これは明らかに、本発明の電池がシリコン太陽電池よりも高い間回路電圧を有し、しかも閉回路電圧がシリコン電池よりも光の強度に依存しないことを示している。このことは、このような電池を非直射日光または最天条件下で使用するのにかなり有利である。シリコン電池の充填係数は本実施例のそれと同じ程度である。本実施例の電池の太陽光から電気への全変換効率は、式2の推定量と一致して5~6%である。

実施例35

伝導性ガラス支持体上に堆積して焼結すると高度に多孔質の干渉性半導体限を与える二酸化チタンコロイド粒子から透明なTiO:を得た。この限は透明であって、実施例34のTiO:層膜の代わりに使用し得る。

チタンイソアロボキシドを以下のように加水分解することにより、約10 nmの酸化チタンコロイド粒子を調製した:

125mlのチタンイソプロポキシドを、750mlの水中に0.1M硝酸を含む溶液に撹拌しながら加えた。かかる条件下で非晶質二酸化チタンの洗漉物が形成された。

なった。 焼結の間に著しい粒子の成長が生じたことは明ら かである。

増密利Rull(ここでしは2.2 ービビリジルー4.4 ージカルボン酸である) 再生電池と一緒に、透明なTiO。 膜の可視光からの電気生成について試験した。結果は、シミュレート日光(強度約30 W/m³) 下の光電流を電池電圧の関数としてプロットして表わすことができる。かかる条件下での開回路電圧は0.5 2 Vであり、短絡電流は0.3 81 m A/c m³であった。充填係数は0.7 5 であって、効率5 %を与えた。同じ条件下で市販のシリコン光電池は短路電流1 m A、閉回路電圧0.4 V及び交換効率10%を与え、交換効率のみが、二酸化チタン膜を用いて得られるより6 2 倍高いファクタであった。

実施例36

寸法 2 × 9 . 6 c m *を有する伝導性ガラスシート(ASAHI)(表面抵抗約1 0 Ω/c m *)を、実施例3 5 の方法に従ってコロイド状二酸化チタン膜で被覆した。全部で7つのTiO*コロイド層をスピンコーティングによって順次堆積したが、その部度膜を500℃で30分間か焼した。

これを激しく提择しながら約8時間で80℃にまで加熱すると、沈澱物のペアチゼーションが起こり、奴鐘石の透明コロイド溶液が形成された。二酸化チタン粒子の奴鐘石構造はレーマン分光法によって立証された。溶剤を室温で真空下に、コロイド粒子を含む粘性液体が得られるまで蒸発させることにより、ゾルを濃縮した。この時点で、蓋板に塗布したときの膜のひび割れを少なくするため、非イオン性界面活性剤TRITON X-100(TiO:の40量量%)を加えた。

二酸化チタン膜は、濃粒ゲルを伝導性ガラス基板上にスピンコーティング (spin coating)することにより形成した。 増感剤の単層を堆積した後に優れた可視光収集効率を与えるのに十分な表面積の半導体膜を得るためには、通常は6 ~10の層を塗布すれば十分である。

低分解能電子顕微鏡調査により、一番下の層がガラス支持体であり、次が厚さ 0.5 ミクロンのファ素ドープ S n O i であり、最後が厚さ 2.7 ミクロンの二酸化チタン層である 3 層構造の存在が確認された。高分解能電子顕微鏡調査からは、TiO i 膜は、平均粒径約 1.6 n m を有する相互に連結した粒子の 3 次元網構造からなることが明らかと

腹のひび割れを防ぐために、30%(w/w)のTRITO N X 405界固活性剤を加えた。

二酸化チタン膜の最終的な厚さは、光学干渉バターンから判定したところ5ミクロンであった。TiO』堆積後の伝導性がラスシートは透明のままであり、可視光及び近赤外光に対して透過性であったことに留意することは重要である。通常の分光光度計に記録された透過スペクトルは、400~900nmの波長城にある可視光の60%以上のフラクションが膜を透過したことを示した。電極のUV/可視光吸収スペクトルを得ることもできる。伝導性ガラス及び厚さ5nmのTiO』層による光の吸収及び散乱のため、可視光に平坦特性(flat (eature)が認められた。400nm以下の吸収の急増部分は、TiO』のバンドギャップ吸収に起因するものである。

染料で被覆する直前に、腰を500℃で1時間火仕上げ (fire)した。T10.を染料で被覆するのは、トリマール テニウム盤体RuL。(CNRuL'。CN)。(ここでしは2.2ーピピリジルー4.4'ーカルボキシレートであり、し'は2.2'ーピピリジルである)を含むエタノール溶液中に ガラスシートを16時間浸渍することにより行なった。被

複検、ガラスシートは強い深紅色に変色した。通常のUV /可視光分光光度計で測定した光吸収スペクトルは、50 0 n m 近傍で係2を越える吸収を示し、これは、この被長 域において99%以上の光子が、二酸化チタン膜上に地積 された染料によって吸収されたことを示している。染料の 造度が高いので多孔質膜は400~750 n m の極めて広 いスペクトル範囲で光子を収集し得たことに留意すること が重要である。

換料堆積後、ガラスシートを、各々が寸法約9cm ³を 有する2つの部分に切断した。これらのシートは、その組立ては技述するモジュールにおいて作用電極(ホトアノード)として作用する。

透明な対極は、作用電極と同じタイプのASAHI伝導性がラスで製造した。対極はTiO:で被覆しなかった。その代わりに、10個のプラチナ単層の等価物を伝導性がラス上に電気化学的に堆積した。対極の透明性はプラチナの堆積によって影響されず、可視光及び近赤外光におけるその透過率は60%以上を維持した。プラチナは電極触媒として作用し、対極における電子移動仲介物質、即ち三ヨウ化物の還元速度を増大する。ガラスシートの縁部近くの

は約3 W/m "であった。かかる条件下でモジュールの短絡 光電波は0.76 m A であり、電池の充填係数は0.73 であり、昼光から電力への全変換効率は11%であった。比較すると、何じ条件下で寸法1 c m "の市販シリコン電池は、短絡光電波0.17 m A、開回路電圧0.21 V、充填係数0.5、及び全変換効率6%を示した。上記結果を比較すると、散乱昼光下でのTiO:電池の性能は通常のシリコンデバイスよりも優れていることが明らかに判る。登日の早朝に直射日光下で最終試験を実施した。約600 W/m "の太陽強度において出力電流は60 m A であり、開回路電位は1.5 V であった。電池の充填係数は伝導性ガラス中の抵抗損のために0.6に低下し、総合効率は5.6%となった。

実施例37

好ましい光電池を図1を参照して示す。

透明なTiO,展の増感に基づく光電素子は、伝導性ガラス支持体上に堆積し焼結すると高度に多孔質の干渉性半導体膜を与える二酸化チタンコロイド粒子から製造した。

チタンイソプロポシキドを以下のように加水分解するこ

約20mmの2つのくぼみを設けた。これらは電解液溜め として作用する。 対極は、サンドイッチ機構造を与えるように作用電極の

対極の表面内に、深さ約1mm、幅約1.5mm及び長さ

対価は、サンドイッチ機構造を与えるように作用整備の 直ぐ上に置いた。 宿めに電解液を充填した後、電池をエポ キシ樹脂で封止した。 2 つの電極間のスペースは毛管作用 により電解液によって自発的に湿潤化した。 電解液は、エ タノール中に 0.5 M テトラプロビルアンモニウムヨージ ド及び 0.0 2 M ヨウ素を含む溶液であった。

このようにして、各々が表面積約9 c m *を有する2つの電池を製造した。次いでこれらを、一方の電池のホトアノードを第2の電池のカソードに電気的に接続することにより直列に接続した。このようにして、全表面積18 c m *を有するモジュールを製造した。

このモジュールの性能は、波長520nm及び發度0.38W/m²の単色光を基準にして示すことができる。0.115mAの短絡光電波は、入射単色光子から電波への変換効率74%に対応した。充填係数は0.74であり、単色電力変換効率は520nmにおいて12%であった。

自然光条件下で結果を出すこともできる。全入射光強度

とにより、約8nmの二酸化チタンコロイド粒子を調製し *

125mlのチタンイソプロポキシドを、750mlの 水に〇.1 M 硝酸を含む溶液に撹拌しながら加えた。かか る条件下で非晶質二酸化チタンの沈澱物が形成された。こ れを激しく撹拌しながら約8時間で80℃にまで加熱する と、沈澱物のペプチゼーションが起こり、鋭錐石の透明コ ロイド海液が形成された。加水分解によって形成されたブ ロパノールは加熱の間に蒸発した。次いでコロイド溶液を、 チタン金属またはテフロンの圧力容器内で140~250 で、好ましくは200℃で2~20時間、好ましくは16 時間オートクレーブ処理した。幾分かの沈澱物を含む得ら れたゾルを撹拌または磁造して沈澱物を再整濁させた。得 られたゾルから再懸濁しなかった沈澱物を除き、溶剤を煮 温で真空下に、コロイド粒子を含む粘性液体が得られるま で蒸発することにより、ゾルを遺籍した。この時点の典型 的な濃度は200g/リットルである。この時点で、ひび 割れせずに堆積する層の厚さを増大するために例えばUn ion Carbide Carbowax 20M±ta Triton X-405のようなポリエチレンオキシド

ポリマーを加えることができる。ポリマーは、TiO:の 30~50、好ましくは40重量%の量で加える。

増感用電極はコロイド溶液から以下のように形成した: 適当な基板、例えばAsahi Corp. 製の伝導性 酸化スズ被覆ガラス(チタン金属または任意の平坦な伝導 性表面)の例えば3×6cmの断片を伝導性表面を上向き にして置き、適当なスペーサー、例えば厚さ50~100 ミクロン、好ましくは80ミクロンのアラスクッチテープ を各縁に沿って取り付けた。遺量のゾル、例えば上記器板 に対しては200g/リットルのTiO,及び40% Ca rbowax 20Mを含む150μlのゾルを基板の一 方の蟷部に沿ってピペットで添加した。ゾルを、その蟷部 がスペーサーに載っている縁が平らなガラス片を用いて引 きのばすことにより基板上に広げた。即ち、スペーサー、 ブルの粘度及びゾルの過度によって堆積されるTiO:の 量が制御される。このように広げた膜を空気中で、目視で 乾燥していると思われるまで乾燥し、好ましくは更に20 分間乾燥した。乾燥後、電極を400~500℃、好まし くは450℃で20分間火仕上げした。170℃以下でオ ートクレーブ処理したゾルの場合には、40ミクロンより

が、RuLiNCSiまたはRuL,L',HiO(ここでし' は 2 . 6 - ビス(N - メチルペンズイミダゾール - 2 · - イ ル)ピリジンである〕のエタノール溶液も関等に好ましい。 増感剤に従って、電極が完全量色するには4~24時間が 必要である。完全呈色は、目視によってまたは種々の時点 の染料の可視光透過スペクトルをとることにより測定する ことができる。

染料溶液から取り出した後、以下のように電極から光電 池を製造した。

透明な対極は作用電極と同じタイプのASAHI伝導性 ガラスで製造した。対極はTiO。で被覆しなかった。そ の代わりに、10個のアラチナ単層の等価物を伝導性ガラ ス上に電気化学的に堆積した。対極の透明性はブラチナの 堆積によって影響されず、可複光及び近森外光におけるそ の透過率は60%以上を維持した。アラチナは電極触媒と して作用し、対極における電子移動仲介物質 即ちニョウ 化物の還元速度を増大する。或いは、上述のごとくPtで 被覆した場合によっては多孔質の薄いチタンシートを対極 として使用することもできる。多孔質シートの場合には、 プラスチック、ガラスまたは金属のような不透過性材料の. ばならない. 上記方法により、10cm×10cmまでの電極を製造

小さいスペーサを使用せねばならず、厚さ8~10ミクロ

ンのTiO:膜を待るためには上記工程を2回様り返さね

した。更に、スピンコーティング及び浸漬コーティングに よってゾルを碁板に塗布することもできる。

次いで電極は、通常のガラス切断技術によって所望の寸 法に切断することができる。増感剤を塗布する直前に、電 極を再び450~550℃、好ましくは500℃で2~1 2時間、好ましくは6時間火仕上げした。ある種の溶剤及 び染料の組合せにおいては、電極を500℃で2~6時間 火仕上げし、各火仕上げの向には、空気中に10時間また は水、0.5 M 硝酸もしくは0.5 M H C! 中に最高で1 時間浸漬することを5~10回、好ましくは7回級り返す ことにより、電極表面が改善される。使用前に、酸性溶液 は溶解TiO₂で飽和した。最後の加熱の後で冷却の直前 に、電極を増退剤溶液中に入れた。トリマールテニカム性 体RuL:(CNRuL',CN):(ここでしは2.2'-ビビ リジルー4.4'ージカルポキシレートであり、L'は2.2 - ビビリジルである)を含むエタノール溶液が好ましい

別のシートが対極の背後に必要とされる。

ガラスシートの縁部近くの対極の表面内に、深さ約1 m m、幅約1.5mm及び長さ約20mmの2つのくぼみを 彫り込むことにより、電解液溶めを設けた。この溜めはガ ラスシートの外部に加えることもできるし、多孔質対極の 場合には対極の背後に置くこともできる。

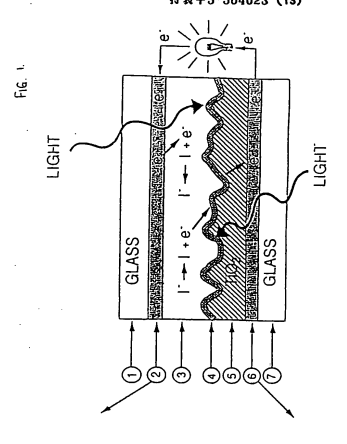
対極は、サンドイッチ機構造を与えるように作用電極の 直ぐ上に置いた。溜めには、前述のものから選択された電 解液、好ましくは85重量%の炭酸エチレン、15%の炭 酸プロピレン、 0..5 Mヨウ化カリウム及び 4 0 m Mヨウ 素を充填した。所望の電圧に従う量のLilまたはテトラ アルキルアンモニウムヨウジドを存在させることもできる (好ましくは20mM)。電池は、選択した溶剤と相容性の シーラントで縁に沿って封止し、接着割で密着させた。シ ーラント及び接着剤は同じ材料、例えばアルコール溶剤の 場合にはシリコン接着剤、また炭酸エチレンの場合にはポ リエチレン及びエポキシ樹脂(または機械的閉鎖)とするこ とができる。2つの電極間のスペースは毛管作用により習 めに注入した電解液によって自発的に湿潤化した。

前述のタイプの光電池は、シミュレート日光80mW/

特表平5-504023 特表平5-504023 (13)

cm²のもとで最高12mA/cm²の粗格電流及び最高830mVの間回路電圧を生成した。最も効率的な組合せは9.6mA/cm²及び620mVであって、このときの充集係数は50%、エネルギー交換効率は3.8%であった。60%以上の充填係数が測定された。

実施例34~37のルテニウム錯体に代えて実施例1~ 33の他の実施例の錯体を光電池に使用することもできる。



補正書の写し (翻訳文) 提出書 (特許法第 114条の 1)

更的

一連の二酸化チタン層が付与されたガラスアレートまたは透明ポリマーシート上に堆積された光透過性薄電層であって、少なくとも最後の二酸化チタン層(必要によっては最後から2番目及び最後から3番目の層も)が、二値または三値金属から選択された金属イオンでドーピングされている導電層を含む光電池。

特許庁長官 麻 生 渡 殿

平成4年10月16日 適

1. 特許出顧の表示 PCT/EP 91/00734

2. 発明の名称 光電池

3. 特許出頭人

住 所 スイス国、ツエー・ハーー1015・サン・シュルピス、シュマン・ドユ・ マルキザ・1・アー

氏名 グレツエル。ミヒヤエル

. 代 理 人 東京都新宿区新宿 1丁目 1番14号 山田ビル

(郵便番号 160) 電話 (03) 335(-8623

(ほか3名)

5. 補正書の提出年月日 1992年7月13日

6. 添附書類の目録

(1)補正書の翻訳文



1 #

間求の範囲

- i)ガラスプレートまたは透明ポリマーシート上に堆積された光透過性導電層と、
- ii) 前記光透過性導電層に付与された1つ以上の好ましくは多孔質で高表面積の二酸化化チャン層と、
- iii) 少なくとも最後の二酸化チタン層(必要によっては 最後から2番目及び最後から3番目の層にも)に与えられ たドーパントであって、二値金属イオン、三値金属イオン 及びホウ素から選択されているドーパントと、
- iv) 前記ドーパント含有TiO. 個に塗布された光増感 剤であって、結合基によってTiO. 層に付着しており、 前記結合基が、カルボキシレート基、シアノ基、ホスフェート基、並びに、オキシム、ジオキシム、ヒドロキシキノ リン、サリチレート及びαーケトーエノレートから選択されたま伝導性を有するキレート化基から選択されている光 増感割

とを含む太陽光応答性光電池。

2. i) 少なくとも一方が透明であり且つ60%以上の可 視光透過率を有する2つの電極であって、プレートがこれ ら電極同の中空部を規定するように配置されており、前記

- 6 . 前記光増感剤が、配位子が二座もしくは三座または全座ボリビリジル化合物である、未置換のまたは置換された 選移金属錯体である請求項 1 から 5 のいずれか一項に記載の米率油
- 7. 前記光増感剤がルテニウムまたはオスミウム錯体から 選択されている請求項5に記載の光電池。
- 8. 前記光増感剤が、化合物:

 $[M(L^*)(L^*)\mu - (NC)M(L^*)(L^*)]$

$[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(CN)(L^*)(L^4))_{\bar{x}}]$	(1)
$[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\mu - (CN)M(CN)(L^*)(L^*))_1]$	(2)
$[M(L^{\circ})(L^{\circ})(\mu - (NC)M(L^{\circ})(L^{\circ})\mu - (CN))_{*}M(L^{\circ})(L^{\circ})]$	(3)
$[(L^*)(L^*)(X)M \mu - (NC)M(CN)(L^*)(L^*)]$	(4)
[M(L*)(L*)(X):]	(5)
[M(L*)(L*)(L*)]	(6)
[M(L*)(L*)(µ-(NC)M(L*)(L*));]	(7)

 $[M(L^*)(L^*)(\mu + (NC)M(L^*)(L^*)\mu + (CN)M(L^*)(L^*)),]$

中空部内にはレドックス系を含む電解液が位置しており、 前配一方の透明な電極が電解液接触二酸化チタン原を有し ており、前配膜の電解液接触表面が請求項1に配数のドー パントによってドービングされており、該既に請求項1に 記載の光維密剤が使布されている電極と

ii) 放電池によって生成された電流の通行を可能とする 手段

とを含む請求項1に記載の太陽光応答性光電池。

- 3. i) 歪移金属緑体光増感剤で被覆した、厚さ0.1~50ミクロンを有する二酸化チタン原を堆積した第1の運 電性プレートであって、TiO:原の少なくとも最後の層 が譲求項1に記載のドーパントでドーピングされているアレートと、
- ii) T 1 O 1 被覆は含まず且つ薄い電解液層によって前 配第1のプレートから分離されている第2の伝導性プレートとを含む光電池であって、少なくとも一方のプレートの 可視光波過率が60%以上である光電池。
- 4. 前記結合基が、カルボキシレート基及びシアノ基から 選択されている請求項 1 から 3 のいずれか一項に記載の光 電池。

[M(L*)(L*)(X)]

(10)

【式中、各Mは独立に、ルテニウム、オスミウムまたは鉄から選択され、 $\mu = (C N)$ または $\mu = (N C)$ は、シアノ基が2つの金属原子を架構していることを示しており、

し*、し*、し*及びし*の各々は独立に、未置換のまたは 1つもしくは2つのCOOH基で置換された2,2゚ービビ リジル; C 1-1eアルキル、C 1-1eアルコキシ及びジフェニ ルから選択される1つまたは2つの基で環境された2.2 - ピピリジル:未置換のまたは1つもしくは2つのカルボ キシ蓋によって・置換された2、2゚~ビキノリン:未置換の、 或いは、1つもしくは2つのカルボキシ基及び/または1 つもしくは2つのヒドロキシ葢及び/または1つもしくは 2つのジオキシム基で置換されたフェナントロリン;パソ フェナントロリンジスルホン酸;ジアザーヒドロキシーカ ルポキシートリフェニレン;カルポキシピリジン:フェニ ルピリジン;2,2'ーピス(ジフェニルホスフィノ)ー1. 1'-ピナフタレン:(ピリジルアゾ)レゾルシノール;ピ ス(2-ピリジル)C,、,アルカン:テトラC,-,アルキルエ チレンジアミン:及びジーC , . , アルキルグリオキシムか ら選択され、

(8)

(9)

特表平5-504023

		3	験	И	査	幅	_		
I. CLASSIFIC	1107 07 613.0	CT WATEL				_			EP_91/00714
Int.C1.5		H 01 G		- 1		0	14/00		/029
II. PIÈLOS SE	ABCRED								
-				Í	- >				
						-	سدرا سط		
Int.C1.9		H 01 G 03		1		6 03		C 09 B	57
		Des Co		-	==	:	Andrew Desga	-	
10.00Cl342	Own of D	10 to et et l		_		-			I there is the same
,	*** * *								
	Septem	117210 der 1978.	5. K.	Libe	i et	al.) le do	Z6 Cument		1.9
A									2
Y	"Exten thin f	olid Fils Elsevier son of the Illus by a see abs	pe of 26 pe	iola itlea ilua	(NL)	F.A.	Soliman ion rano	ember et al.: e of T102 g", pages	1.9
^	EP.A.O Sept us	333641 ber 1989	GEBI	the	SUL	ZER) le do	20 cument		1-7,9
*	VO.A.8 1985.	505119 (STIF 5 1-4	TUNG	3) 2 1	Hove -/			10
	ingures of cited de man defining the par- med in the of particle feetings for path feetings for path feetings of the particle and path of the path of the man path of the path of the path of the path of the path of the path of the path of		27	===	-	~		positioned often the beauty positioned of the through produced to produce the beauty of the position of the produced to the produced to the position of the position parameter for the position of the position parameter of the position parame	tend temperature described to the state of the state of the state of the state of the
		-	-			_	Dan of Marie	of the Incomment Ser.	-
	20-11-1							20. 0	

し*は、(未置換の、または未置換もしくはCOOHで置 換されたフェニル基で置換された)テルビリジル及びジカ ルポキシ-ピリジン(好ましくは2.6 - ジカルポキシーピ リジン)から選択され、

各Xは独立に、ハロ、H₂O、CN、アミン(第一級また は第二級アルキルアミン)及び/またはピリジンである〕 から選択されている請求項1から7のいずれか一項に記載 の光電池。

9. ガラス支持体上の透明なTiO:層からなる電極。 10.請求項8に記載の式(1)から(10)の化合物からな る光増感剤。

III. DOCLO	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT ICONTINUED FROM THE SECOND SHEETS	PCT/EP 91/00734
Comp.	Chains of December, and Indiames, where appropriate, of the relation passages	
		Setumber of Charle Ave.
x	Patent Abstracts of Japan, volume 7, no. 48 (P-178)[1193] 24 February 1983, & JP, A. 37-195241 (RICOM) 30 Movember 1982, see abstract	10
	•	
= retraine	F corn dans Jacops (Sp)	

• 1				
				ľ
				1
				1
1				
1				
-/1				_l
THE CHEER VAN	ON WHERE CERTAIN CLASS			
. 🗆 🚐 🚃			ter Annah i Pizzpaj ter Des	
	,			
_				
. 0				
			~	
_				
	tive commence of PCT Rate & spel	theirs they a		
_				
VILXI ORBERYATI	ME WHERE UNITY OF INV	ENTION IS LACKING		
1. Claims 2. Claim				•
2. Claim	10			
_		•		
· 12 ~		red by the appropria, the was		
~~~~~	-			
: U <u>erran</u> :			<u></u>	
			•	
٠ U	معمل بالمدان ومن المدانية المدانية معمل بالمدان ومن المدانية المدانية		·. =	
		_		
			***	

-	Puntersons date	Proper tempy combines	7-1
US-A- 4117210	26-09-78	None	
EP-A- 0333641	20-09-89	CH-A- 674596 JP-A- 1220380 US-A- 4927721	15-05-90 04-09-89 22-05-90
W0-A- 8505119	21-11-85	EP-A.B 0179823 JP-T- 61502402 US-A- 4684537	07-05-86 23-10-86 04-08-87
	*		
		-	
			•

第1頁の続き

ᡚ1990年11月15日❸イギリス(GB)動9024831.1 優先権主張

スイス国、ツエー・ハーー1022・シヤパンヌ、アブニユ・ドユ・テ ナゼールツデイン,モハンマ @発明者

イール・フエデラル・81 ド・カジヤ

スイス国、ツエー・ハーー1800・ブベー、シユマン・デ・シトル・

オリーガン, ブアイアン @発 明 者